- (19) The Japanese Patent Office
  Patent Publication
- (11) Publication No. 50-30039
- (44) Publication date: September 27, 1975
- (54) entitled: A process for producing hydrotalcite
- (21) Japanese Patent Application No. 42-45658
- (22) Filing date: July 17, 1967
- (72) Inventor(s): Teruhiko Kumura, et al
- (71) Applicant: Kyowa Chemical Industry Co., Ltd.
- (57) Claim:
- 1. A process for producing hydrotalcite comprising reacting a water-soluble aluminum salt or an aluminate selected from aluminum sulfate, aluminum acetate and alum, with a water-soluble magnesium salt in an aqueous solution by adding an alkali carbonate or both an alkali carbonate and a caustic alkali, while maintaining the pH of the resulting reaction mixture at 8.0 or more.

51 Int · Cl<sup>2</sup>. C 01 F 1/00 ② 日本分類 15 H 2

迎日本国特許庁

①特許出願公告

昭50-30039

許公 特 報

码公告 昭和 50 年(1975) 9月 27日

庁内整理番号

発明の数 1

(全 3 頁)

1

❸ハイドロタルサイトの製法

審 判 昭47-1944

印特 願 昭42-45658

22出 願 昭42(1967)7月17日

冠発 明 者 玖村照彦

高松市星島西町字丸山 502

同 内藤俊男

高松市屋島西町 4 4 2

①出 顧 人 協和化学工業株式会社

東京都中央区日本橋茅場町2の20

②代 理 人 弁理士 小林正堆

## 発明の詳細な説明

本発明は制酸剤又は薬用賦形剤として有用なハ 15 の加圧下に合成する方法が発表されている(Am. イドロタルサイト又はこれを主成分とする生成物 の製法に関する。

理想的制酸剤の条件としては、速効性であつて、 服用後胃液のPHを1分以内に3程度まで上昇せ -しめ、かつPH3~5の間に長時間保つこと、過 20 ミニウム又は水酸化アルミニウム・炭酸アルカリ 剰に服用しても胃液をアルカリ性としないこと、 便秘、下痢、アルカロージスなどを起こさないこ と、ペプシンにより制設性が阻害されないこと、 水分や温度により制酸性が変化しないこと等があ げられている。

これらの条件に適するものとして従来は水酸化 アルミニウムを中心として制酸剤の探究が行なわ れた。しかるに水酸化アルミニウム・ゲルの製造 直後のものはX線的無定形で、酸に対する反応性 もよく、ペプシンによる阻害も少ないが、時日の 30 水溶性のアルミニウム塩又はアルミン酸塩と水溶 経過と共に又は乾燥品とした場合に対酸反応性が 低下し、ペプシンによる阻害の増大がみられ、ま た結晶化するものが多い。これを防止ないし抑制 するため有機酸、アミノ酸、蛋白質、糖類等を加 える方法のほか、いわゆる共沈系制酸剤も開発さ 35 である。 れたが、これらの方法では制設性のないもの又は これを低下させるものを添加するため製品は高価

となり、かつ19当りの制酸性が低下する。また 水酸化アルミニウムの経時間的な対鼓反応性の低 下の防止も充分とはいい難い場合もある。

本発明者らは、水酸化アルミニウム・ゲルのよ 5 うに無定形ではなく、結晶性物質である合成ハイ ドロタルサイドが上記の欠点を有せず、理想的制 酸剤に近いことを見出した。

ハイドロタルサイトはMg6 Al2(OH)16 CO3 4 H2 Oなる組成の鉱物であるが、従来ハイドロ 10 タルサイトの製造については、酸化マグネシウム とアーアルミナとの混合物又は硝酸マグネシウム と硝酸アルミニウムとの混合衣からの熱分解生成 物に、ドライアイス又は炭融アンモニウムを添加 し、325℃以下で全圧力136~1360気圧 J - Sci - , Vol - 251, 350~353  $(1953))_{0}$ 

本発明者らは、先にハイドロタルサイトの合成 方法として、アルミニウム源としての水域化アル 複合体あるいは反応に戻してこれらを生成する物 質と、マグネシウム源としての酸化マグネシウム 又は炭酸マグネシウムあるいは反応に際してこれ らを生成する物質とを混合して加熱反応せしめ、 25 その際CO2 を含まない原料を用いた場合は炭酸 ガス又は炭酸塩を添加することによる方法を見出 した。

本発明はその改良方法であつて、硫酸アルミニ ウム、酢酸アルミニウムおよび明ばんを選ばれる 性マグネシウム塩を、水溶液中で、炭酸アルカリ 又は炭酸アルカリと苛性アルカリを添加して反応 せしめ、その際反応混合物のPHを8.0以上に保 つことを特徴とする、ハイドロタルサイトの製法

本発明において水溶性アルミニウム塩としては、 たとえば硫酸アルミニウム、酢酸アルミニウム、

3

明ばん等が用いられ、アルミン酸塩としてはたと えばアルミン酸ソーダが用いられる。水溶性マグ ネシウム塩としては、たとえば塩化マグネシウム、 硝酸マグネシウム、重炭酸マグネシウム等が用い られ、マグネシウム源として苦汁をそのまま又は 5 精製して用いることもできる。

本発明を実施するに際しては、原料物質の比率 (AlとMgは原子比、CO2 はモル比)をAl :  $Mg = 1: 2/3 \sim 8$ とすることが有利で、1 : 2~ 4 特に 1: 3 が好ましい。 A 1: M g:  $CO_2 = 2:6:1$ 以上が好ましく、2:4/3 : 1/9~2:16:1でも50%以上の含有率 でハイドロタルサイトが生成する。アルミニウム 源とマグネシウム源とはそれぞれ別個の水溶液と カリ又は炭酸アルカリと苛性アルカリを添加して 反応を行なうことができる。

反応時のPHは8.0以上に保つことが必要で、 混合液のPHを適当に選ぶことにより不純物の量 A1:Mgの原子比が1:3以上である場合は連 続反応で PHを低くすることによつて過剰のマグ ネシウム分の沈殿を抑制し、またA1の割合がよ り大きい場合は、PH12以上で連続反応させる を抑制することができる。なおアルミン酸塩溶液 を用いるときは、その安定な水溶液として存在す るために必要な苛性アルカリ及び炭酸イオンを溶っ 解含有させておくことが有利である。反応温度は 0~150℃が適当である。

原料として硫酸アルミニウムと塩化マグネシウ ムを用いる場合には、それらの容液から得られた 混合溶液を、一定の流量で炭酸ソーダ又は炭酸ソ ーダおよび苛性ソーダの混合水溶液と連続的に接 触させて反応させると、注加と同時に白色の沈殿 35 較を示す。なお d は面間隔である。 を生じ、注加を続けるうちに沪遇し易い粒子が形 成される。炭酸ソーダおよび苛性ソーダは、硫酸 アルミニウム溶液と塩化マグネシウム溶液の一方 又は両方あるいはそれらの混合溶液に添加してお くこともできる。反応終了後の懸濁液中には硫酸 40 塩、塩化物等の不純物が含まれるので、充分に母 液を除去したのち水洗、乾燥して製品とする。

反応は回分法で行なつてもよいが、原料がいず れも水溶液として用いられるので、たとえばオー

パーフロー装置などを用いて連続的に反応を行な うことが実用的で効率もよく、操作の制御及び炉 過洗浄が容易で、かつ製品の嵩などの物性の調整 が可能となるなどの点で好ましい。

アルミニウム源としてアルミン酸塩を使用する 場合には、水溶性アルミニウム塩と苛性アルカリ とからアルミン酸塩溶液を調整するか、又は苛性 アルカリに可溶な難溶性アルミニウム化合物たと えば水歐化アルミニウム、水酸化アルミニウム・ 10 炭酸ソーダ複合体などと苛性アルカリとの反応に より、溶液を調製することができる。この際ハイ ドロタルサイトの生成反応に必要な苛性アルカリ 及び炭酸银の全量を前もつてアルミン酸塩溶液に 加えておいてもよく、また反応槽中で混合しても するときは、その一方又は両方の溶液に炭酸アル 15 よい。このようにして生成したアルミン酸アルカ りの水溶液と水溶性マグネシウム塩の溶液又は苦 汁を攪拌しながら混合反応せしめ、以下前記と同 様に処理する。

本発明によつて得られるハイドロタルサイトは、 をより少なくすることが可能である。たとえば 20 マグネシウム含量が多いにもかかわらずその 19 を水 50 mlに懸濁させた液の P H は 8.4 ~ 9.0 で N/10塩酸 100 ml中に 28 を投入したときの PHは5~6である。また人工胃液(0.068N 塩酸) 150 元中にその18を投入し、10分間 ことにより不純物としてのアルミニウム分の沈殿 25 攪拌したのち毎分 2㎖の割合で連続的に人工胃液 を注加すると、10~30秒でPHは3.0に達し、 最高PHは4.1、PH 3.0以上を保持する時間は 約2.5時間で、制酸剤としてきわめて優れている。 また本物質は錠剤等に成形する場合に低圧でも高 30 い硬度を与え得る利点を有し、また賦形剤として も有用である。本物質のX線回折図は従来のハイ ドロタルサイトのそれと一致する。

> 次ぎにASTMカードによる従来のハイドロタ ルサイトと本発明によつて得られる生成物との比

ASTMカードによる 本発明による生成物 ハイ・ドロタルサイト

dÅ	ďÅ
7. 6 9	7. 7 5
3. 8 8	3.89
2. 5 8	2. 5 9
2.30	2.30
1.96	1.96
1. 5 3	1. 5 3
1.50	1. 5 0

## 実施例 1

実施例 2

競転アルミニウム及び塩化マグネシウムを水に 密解して1と中にアルミニウムをAl2 O3 とし 10.28、マグネシウムをMgOとして24.29 15 ぎのとおりである。Al2O31.00モル、MgO 含有する溶液となし、一方1 化中に苛性ソーダ 408及び炭酸ソーダ358を含有する水溶液を 調製し、前者を16.7ml/分、後者を25ml/分 の流量で、1.2 化の液量を保ちつつオーバーフロ ーする反応槽に攪拌しながら同時に連続的に送入 20 アルミン酸塩と水溶性マグネシウム塩を、水溶液 する。混合液のPHは10.4となる。室温で3時 間反応を行なつたのち全反応懸濁液を沪過し、得 られた固形物質を6℃の水で洗浄し、150℃以 下で乾燥すると、生成物210分が得られる。そ の分析値及び制酸度は次のとおりである。MgO 25 5.98モル、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 1.00モル、CO<sub>2</sub> 1.43 モル、制酸度 2 5 8 元。

1 化中にアルミニウムをA1203として13.0 8、ナトリウムをNa<sub>2</sub>O として4739 炭酸 塩をCO2 として 6.68 含有するアルミン酸ソー ダ溶液を、水液化アルミニウム、苛性ソーダ及び 5 炭酸ソーダを用いて調製する。一方1 化中にマグ ネシウムをMgOとして20.18含有する塩化マ グネシウム溶液を調製し、アルミン酸ソーダ溶液 を19.6 2/分、塩化マグネシウム液を30.0 2 /分の流量で同時に反応槽に送入する。 混合液の 10 Phは10.5である。 攪拌混合しながら25℃で 連続的に反応させたのち、反応液を1.5 K 1 の液 量でオーバーフロさせる。 5時間後に反応懸濁液 を沪過水洗し、150℃以下で乾燥すると生成物 470 Kgが得られる。その分析値及び制酸度は次 5.88モル、CO2 1.12モル、制酸度285ml。 む特許請求の範囲

1 硫酸アルミニウム、酢酸アルミニウムおよび 明ばんから選ばれる水溶性のアルミニウム塩又は 中で炭酸アルカリ又は炭酸アルカリと苛性アルカ リを添加して反応せしめ、その際反応混合物の PHを8.0以上に保つことを特徴とするハイドロ タルサイトの製法。

**多引用文**献 英国特許 905427